(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公 開 特 許 公 報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開平4-275223

(43)公開日 平成4年(1992)9月30日

審査請求 未請求 請求項の数1(全 5 頁)

(71)出願人 000137764 (21)出願番号 特願平3-64016 株式会社ミドリ十字 大阪府大阪市中央区今橋1丁目3番3号 (22)出願日 平成3年(1991)3月4日 .(72)発明者 田沼 靖一 東京都八王子市小門町1-10 (72)発明者 岡野 忠 大阪府枚方市招提大谷2丁目1180番地の1 株式会社ミドリ十字中央研究所内 (72)発明者 中島 常隆 大阪府枚方市招提大谷2丁目1180番地の1 株式会社ミドリ十字中央研究所内 (74)代理人 弁理士 高島 一

(54) [発明の名称] ポリ (ADP-リポース) グリコヒドロラーゼ阻害剤

(57)【要約】

【目的】 ポリ (ADP-リポース) グリコヒドロラー ゼ阻害剤 (悪性腫瘍の治療・予防剤) を提供すること。

【構成】 一般式

【化1】

(式中、 $R^1 \sim R^3$ はそれぞれガロイルを示す。)で表わされるグルコース誘導体を有効成分とするポリ(ADP-リポース)グリコヒドロラーゼ阻害剤。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式 🤛

[化1]

1

し、Aは水酸基および低級アルコキシから選ばれる複数 の基で置換されたフェニルを有するカルポニルを示 す。) を示す。ただし、R1 ~ R5 は同時に水素原子を 示すことはない。〕で表わされるグルコース誘導体を有 効成分とするポリ (ADP-リポース) グリコヒドロラ ーゼ阻害剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、後記化2で表わされる グルコース誘導体の新規な用途に関する。

[0002]

【従来技術・発明が解決しようとする課題】現有の抗癌」 剤の殆どは、DNA合成あるいは細胞分裂を抑制する作 用を持つが、これは正常細胞に対しても同等な作用を示 す。わずかに癌細胞は細胞分裂が速く、正常細胞は遅い と言う差を利用して癌細胞により多くの障害を与えるこ とで癌治療が成り立っている。正常細胞が受けた障害 は、副作用として表現され、生体がその副作用にどこま で耐えられるかが、癌治療の上で重要なポイントとなっ ている.

【0003】以上のことから明らかなように、本来の癌 治療は癌細胞の生物学、生化学等に根ざすべきものであ るが、現実にはその様な癌治療法にまで結びついていな

[0004] 癌の原因としては、発癌物質、放射線およ び癌ウイルスの3つが古くより指摘されてきた。その 内、癌ウイルスの持つ遺伝情報により細胞が癌化するこ とが明らかになり、oncogene(癌遺伝子)なる言葉が生 まれた。その後、癌遺伝子は正常細胞にも存在し、それ が何らかの原因でスイッチオンされて、細胞が癌化する。 と言う仮説が立てられたのである。これは、時の流れと 共に発展し、今日その大筋が正しかったことは、当業者 であれば誰しも認めるところである。

【0005】一方、高等動物のゲノムには癌遺伝子とな り得るproto-oncogene が 5 0 種以上存在し、それらは正 常細胞の増殖や分化に重要な生理機能を果たしている。 それ故、細胞増殖や癌の制御の遺伝子レベルもしくは遺 伝子産物レベルでのコントロールの可能性が生まれて来

【0006】本発明の目的は癌遺伝子の発現を特異的に 50 トリメテレン、テトラメチレン等の炭素数 $1\sim4$ のもの

阻害し、これを抑制する抵治療剤を提供することにあ

2

【0007】ところで、挿入されたマウス乳癌ウイルス (MMTV) 遺伝子の発現がコルチコイドにより制御さ れているマウス乳癌細胞を用い、MMTV遺伝子発現に はクロマチンタンパク質での脱ポリADP-リポース反 応が引金となっていることが見出されている。即ち、ポ リADP-リポースが分解されることにより、その部分 のクロマチン構造の局所変化が、最終的にはRNAポリ 〔式中、R¹~R² はそれぞれ水素原子またはA(ただ 10 メラーゼのプロモーターへの結合と転写促進につながる と考えられている(ジャーナル・パイオロジカル・ケミ ストリー、258、15371(1983)].

> 【0008】この様な実情の下に、本発明者らはポリA DP-リポースの分解を阻止すれば、癌遺伝子が活性化 されなくなると予想し、ADP-リポースの分解に関与す する酵素であるポリ(ADP-リポース)グリコヒドロ ラーゼをヒト胎盤より分離精製し、本酵素に対し阻害作 用をもつ化合物を検討した。その結果、幾つかの新規化 合物に強い阻害活性を見出した。そして、さらに検討を、 20 進めポリ (ADP-リポース) グリコヒドロラーゼ阻害 に基づく抗癌作用を有する医薬として、使用に耐え得る 化合物を創製することに成功し本発明を完成した。

[0009]

【課題を解決するための手段】即ち、本発明の要旨は以 下の通りである。

① 一般式

【化2】

30

[式中、Rº~Rºはそれぞれ水素原子またはA(ただ し、Aは水酸基および低級アルコキシから選ばれる複数 の基で置換されたフェニルを有するカルポニルを示 す。) を示す。ただし、R¹~R⁵は同時に水素原子を 示すことはない。〕で去わされるグルコース誘導体を有 効成分とするポリ (ADP-リポース) グリコヒドロラ ーゼ阻害剤。

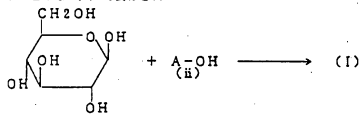
【0010】本明細書において、Aで示される低級アル コキシは、好適には炭素数1~4であり、具体的にはメ トキシ、エトキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、ブト キシ、イソプトキシ、sec-プトキシ、tert- プトキシ等 が例示されるが、特にメトキシが好ましい。

【0011】当該Aとしては、特にアルキレンまたはア ルケニレンを介して、フェニルとカルボニルが結合した ものおよびフェニルとカルボニルが直接結合したものが 好ましい。アルキレンとしては、メチレン、エチレン、

が例示されるが、特にメチレン、エチレンが好ましく、 アルケニレンとしては、炭素数1~4のものが例示さ れ、特にピニレンが好ましい。

【0012】当該Aの好ましい例は、一般式 [化3]

(式中、 2 は直接結合、アルキレンまたはアルケニレン を、 $R^{\tau} \sim R^{\tau \tau}$ は、それぞれ水素原子、水酸基または低 級アルコキシを示す。ただし、R1~R11は同時に4個 または5個の水素原子を示すことはない。) で表わされ*



(上記式中、Aは前記と同意義)上記反応は、通常のエ ステル反応により行われる。

【0015】出発原料である化合物(i) および(ii) はともに公知化合物であり、容易に入手することができ る。なお、上記化合物(i)はグルコースであり、化合 物(ii)はカルボン酸である。

[0016]

【発明の作用・効果】本発明の有効成分であるグルコー ス誘導体(I)は、後記実験例から明らかなように、ボ リ (ADP-リポース) グリコヒドロラーゼ活性を有す 30 るものであり、ポリ (ADP-リポース) グリコヒドロ ラーゼ阻害剤として悪性腫瘍の治療・予防に特に有用で ある。その投与対象は、ヒトを含む哺乳動物(ヒト、ウ マ、イヌ、マウス、モルモット、ラット等)である。

【0017】本発明のポリ(ADP-リポース)グリコ ヒドロラーゼ阻害剤は、その有効成分であるグルコース 誘導体自体または製薬上許容されるキャリア等の製剤用 の添加剤との医薬製剤の形で、経口的、非経口的(経静 脈的、経直腸的等)に投与される。その剤型としては、 例示される。当該製剤は、自体既知の方法によって調製 される.

【0018】本発明の有効成分であるグルコース誘導体 の投与量は、患者の年齢、体重および処置すべき病状の 重度や治療に対する反応により変わりうるが、例えば、 経口投与の場合、通常0.1~100g/kg体重程度を 1日1回または数回にわたって投与する。

[0019]

【実施例】以下に、本発明を詳細に説明するため実施例 を挙げるが、本発明はこれら実施例によって何ら限定さ 50 テトラキス-(3,4,5-トリペンジルオキシ ペン

*る基である。

[0013] 当該Aの特に好ましい具体例としては、ガ ロイル、4ーヒドロキシー3ーメトキシベンソイル、4 ーヒドロキシー 3、5 ージメトキシベンソイル、3、 4. 5-トリメトキシベンゾイル、4-ヒドロキシ-3 ーメトキシシンナモイル、4-ヒドロキシ-3,5-ジ メトキシシンナモイル、3、4、5-トリメトキシシン ナモイル、3、4、5-トリヒドロキシベンジルカルボ ニル、3、4、5-トリヒドロキシフェネチルカルポニ 10 ル等が例示される。

【0014】本発明のグルコース誘導体(I)の製法と しては、例えば、以下のような方法が挙げられる。 【化4】

れるものではない。

【0020】実施例1

① 1-0-ペンジル-D-グルコピラノース(化合物

ペンジルアルコール (100ml) にD-グルコース (1 5. 0g) を加えて得られた懸濁液を0℃に冷却した 後、塩化水素ガスを30分間吹き込んだ。得られた溶液 を2日間室温でかきまぜた後、エーテル(500回)を 加え上澄み液をデカンテーションした。この操作を3回 くりかえし、得られた油状物質をシリカゲルカラムクロ マトグラフィー〔シリカゲル、溶媒;クロロホルム:メ タノール=8/1,5/1]に付し、化合物1(11. 7g、52%)を得た。

【0021】② 3,4,5-トリベンジルオキシ安息 香酸(化合物2)の合成

窒素雰囲気下にジメチルホルムアミド (50ml)、没食 子酸(10g)、無水炭酸カリウム(44g)および塩 化ペンジル(27回)を加えて得られた溶液を140℃ で一夜かきまぜた酢酸エチル (1リットル) で希釈し 錠剤、カプセル剤、散剤、坐剤、直腸軟膏、注射剤等が 40 た。酢酸エテル層を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグ ネシウムで乾燥させた。減圧下溶媒を留去後租生成物を 得た。得られた租生成物にエタノール (200ml) およ び1.6N水酸化ナトリウム水溶液 (50ml) を加え、 加熱還流を2時間行った。反応後、エタノールを約半分 ほど留去し、得られた残査を0℃に冷却し、0.5 Nの 塩酸で液をpHを2とした。その際、折出してきた固体 を濾取した後、乾燥し化合物2(15.6g、64%) を得た。

[0022] ③ 1-0-ペンジル-2, 3, 4, 6-

1. 2. 3. 4. 6 - ペンターO - ガロイルー B - D -グルコピラノース(化合物5)の合成

タンニン酸(25g)、メタノール(200gl) および 0.1M酢酸-酢酸ナトリウム (pH6.0) (200 ■i) を加え、37℃の恒温槽で7日間ときどきかきまぜ ながら反応を行った。反応後、溶液量が約半分になるま で濃縮し、得られた濃縮液を酢酸エチルで抽出した。得 られた抽出液を水、飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシ ウムで乾燥した。溶媒を留去後租生成物(約20g)を 滴下した。その後室温で一夜かきまぜ、酢酸エチル 10 得た。得られた粗生成物(10g)についてシリカゲル カラムクロマトグラフィー〔シリカゲル、溶媒:ヘキサ ン:テトラヒドロフラン:メタノール=6/3/1、5 0/37、5/12、5、4/4、5/1、5) に付し 化合物5(1,39g)を得た。

> [0.027] ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4. 3 (brs), 4. $5\sim4$. 6 (m), 5. 94 (d, d, J = 9. 7), 6. 35 (d, J = 8. 3 Hz, 1 H), 6, 77 (s, 2H), 6, 82 (s, 2H), 6. 85 (s, 2H), 6. 92 (s, 2H), 6. 9 20 8 (s, 2H), 9.11 (brs, 15H). IR (KBr, cm⁻¹): 3350, 1700, 161

 $^{13}C-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 61. 3, 67. 6, 70. 5, 71. 9, 72. 2, 91. 7, 10 8. 8, 117. 4, 118. 0, 118. 1, 11 8. 9, 138. 6, 138. 8, 139. 0, 13 9. 5, 145. 3, 145. 3, 145. 4, 14 5. 6, 163. 9, 164. 4, 164. 6, 16 4. 8, 165. 4.

【0028】実施例3~5

実施例1に準じて以下の3種の化合物を合成した。 実施例3

1, 2, 3, 4, 6-ペンタ-〇-(3, 5-ジメトキ シー4-ヒドロキシシンナモイル)-D-グルコピラノ

 $^{1}H-NMR$ (CDC1:/D: 0) δ : 3. $78\sim4$. 0 1 (m, 3 0 H), 4. 2 7 ~ 6. 9 0 (m, 7 H), 6. $13 \sim 6$. 55 (m, 5H), 6. $60 \sim$ 6. 90 (m, 10H), 7. 46~7. 80 (m, 5

IR (KBr, cm⁻¹): 2950, 2850, 171 0, 1630, 1600, 1510, 1460, 128 0, 1220

【0029】実施例4

1, 2, 3, 4, 6ーペンター〇ー (3, 4, 5ートリ メトキシペンゾイル) - D - グルコピラノース $^{1}H-NMR$ (CDC11) δ : 3. 8~4. 1 (m, 4) 5 H), $4. 3 \sim 4. 9 (m. 3 H)$, 5. 57 (d)d, 0. 4H), 5. 7~5. 9 (m, 1. 6H), 50 5. $9 \sim 6$. 2 (m, 0. 6 H), 6. $2 \sim 6$. 4

ソイル) - D - グルコピラノース(化合物3)の合成 化合物2 (7.0g) ※塩化チオニル (40ml) そして ジメテルホルムアミド (1ml) を氷冷下混合した。得ら れた溶液を一夜加熱還流し、その後過剰の塩化チオニル を常圧そして減圧下で留去し化合物2の酸塩化物を調製 した。窒素雰囲気下に化合物1(0.83g)をピリジ ン(10回)に加えかきまぜておき、その溶液中に上記 手法で調製した化合物2の酸塩化物(化合物2を7.0 g用いた場合の租生成物)のピリジン(30 ml)溶液を (0.6リットル)で希釈した。得られた懸濁液を濾過 し、酢酸エチル層を水、0.05N塩酸、飽和炭酸水素 ナトリウム水および飽和食塩水で洗浄し、硫酸マグネシ ウムで乾燥させた。減圧下溶媒を留去後粗生成物を得 た。得られた租生成物をシリカゲルカラムクロマトグラ フィー (シリカゲル、溶媒;酢酸エチル:ヘキサン=1 /4、1/3、1/2)に付し化合物3(2.85g、 49%)を得た。

[0023] $^{1}H-NMR$ (CDC1₁) $\delta:4.2\sim$ 4. 8 (m, 3H), 4. 8~5. 1 (m, 24H), 5. $1 \sim 5$. 7 (m, 3 H), 6. $1 \sim 6$. 3 (m, 1 H), 7. $1 \sim 7$. 5 (m, 72H).

IR (KBr, cm⁻¹):1718, 1580 【0024】④ 2, 3, 4, 6ーテトラキスー〇ーガ ロイルーDーグルコピラノース(化合物4)の合成 窒素雰囲気下に化合物 3 (2.85g)、酢酸エチル/

メタノール (3/1:150ml) およびパラジウムーブ ラック (3.0g) を加えた後に水素置換を行い反応を 開始した。室温で1時間ほどかきまぜた後、パラジウム ープラックを演去した。得られた遺液を濃縮し、シリカ 30 ゲルカラムクロマトグラフィー〔シリカゲル、溶媒:へ キサン:テトラヒドロフラン:メタノール=60/30 /10.50/37.5/12.5.40/45/15] に付し化合物4(0.94g、86%)を得た。

[0.025] ¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 4. 3 ~ 4.5 (m, 2H), 5.0 ~ 5.2 (m, 2H), 5. $3 \sim 5$. 5 (m. 2 H), 5. $8 \sim 6$. 2 (m. 1 H, H¹), 6. $7 \sim 7$. 1 (m, 8H), 9. 19 (b) rs. 12H).

IR (KBr, cm⁻¹):3300, 1700, 161 40 H)

 $^{13}C-NMR$ (DMSO-d₆) $\delta:62.0,66.$ 2, 67, 0, 68, 4, 69, 4, 89, 5, 10 4. 2, 108. 8, 116. 2, 116. 3, 11 6. 5, 116. 6, 119. 1, 138. 6, 13 8. 7, 139. 0, 142. 8, 143. 0, 14 5. 3, 145. 5, 145. 5, 164. 5, 16 4. 7, 165. 0, 165. 2, 165. 5 (α, β 混合物).

【0026】 実施例2

(m, 1H), 6. 81 (d. 0. 4H), 7. 1~ 7. 5 (m. 10H)

IR (KBr. cm⁻¹):1720.1580.133 0. 1210, 1125mp. 85~90℃

【0030】 実施例5

1. 2. 3. 4. 6 - ペンター〇ー (3. 4. 5 - トリ メトキシシンナモイル) - D - グルコース

 $^{1}H - NMR (CDCl_{1})\delta : 3. 60 \sim 4. 05$ (m, 45H), 4.30~6.97 (m, 7H), (10H)

IR (KBr. cm⁻¹): 2930, 1720, 163 0, 1580, 1500, 1270, 1240, 113

【0031】実験例1 ポリ (ADP-リポース) グリ*

製剤例1:錠剤

Φ	本発明化合物	10 g
Ø	直打用微粒No. 209 (富士化学社製)	110g
,	メタケイ酸アルミン酸マグネシウム	20%
	トウモロコシデンプン	30%
	乳糖	50%
3	結晶セルロース	60g
4	CMCカルシウム	18g
(5)	ステアリン酸マグネシウム	2 g

【0033】①、③および④はいずれも予め100メッ シュの篩に通す。この①、③、④と②をそれぞれ乾燥し て一定含水率にまで下げた後、上記の重量割合で混合機 を用いて混合する。全質均等にした混合末に⑤を添加し て短時間 (30秒間) 混合し、混合末を打錠して、1錠 200㎏の錠剤とした。

【0034】この錠剤は必要に応じて通常用いられる胃 溶性フィルムコーティング剤(例えば、ポリビニルアセ タールジエチルアミノアセテート)や食用性着色剤でコ ーティングしてもよい。

[0035]

製剤例2:カプセル剤

① 本発明化合物

50g

*コヒドロラーゼ阻害作用

アッセイ用パッファー(0.01%ウシ血清アルプミン -10mMメルカプトエタノール-50mMカリウム・ リン酸、pH7. 0) に、³H-(ADP-リポース) a+15 を加え、その27 µ l に被験物質およびヒト胎盤よ り調製した核由来、ポリ(ADP-リポース)グリコヒ ドロラーゼ溶液を加えて全量30µ1とした後、37℃ にて1時間インキュペーションした。その後、DE81 **建紙に反応液を吸収させ、水、エタノール、アセトンで** 6. 19~6.55 (m, 5H), 6.60~6.97 10 遮紙を洗浄した後、それを乾燥させ、液体シンチレーシ ョンカウンターにて、未反応基質¹H-(ADP-リポ ース)を測定し、本酵素に対する試験物質の阻害作用を 検討した。その結果、化合物4のICso値は22μg/ II、化合物5では7μg/IIであった。

[0032]

		2 g	
2	乳糖		930g

③ ステアリン酸マグネシウム 20 g [0036]上記成分をそれぞれ秤量した後均一に混合。 し、混合粉体をハードゼラチンカプセルに200gずつ

【0037】製剤例3:注射剤 30

充填した。

5 mg ① 本発明化合物 ② ブドウ糖 100 mg . 1 0 ml ③ 生理食塩水

【0038】上記の混合液をメンプランフィルターで減 過後、再び除菌濾過を行い、その濾過液を無菌的にバイ アルに分注し、窒素ガスを充填した後、密封して静脈内 注射剤とした。